



(1) BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENTAMT

(2) Offenlegungsschrift
(3) DE 4137544 A1

(5) Int. Cl. 5
A 61 K 33/20
A 61 K 7/16

DE 4137544 A1

(6) Aktenzeichen P 4137544 0
(6) Anmeldetag 12. 11. 91
(6) Offenlegungstag 13. 5. 93

(7) Anmelder:

Hepper Martin 6701 Niederkirchen, DE, Kaiser-Roland, Dr., 6751 Stelzenberg, DE, Kramer Axel, Prof. Dr med habil., O 2200 Greifswald, DE

(7) Vertreter:

Harwardt, G., Dipl. Ing., Neumann, E., Dipl.-Ing., Pat. Anwälte, Jorg, C., Rechtsanw., 5200 Siegburg

(7) Erfinder:

Kramer, Axel, Prof. Dr., O 2200 Greifswald, DE

(8) Antimikrobielle Wirkstoffkombination auf der Basis von Sauerstoff abspaltenden Verbindungen

(9) Die Erfindung betrifft eine antimikrobielle Wirkstoffkombination auf der Basis sauerstoffabspaltenden Verbindungen zur Antiseptik und Desinfektion von Haut, Schleimhaut und Wunde in und am tierischen und menschlichen Organismus. Die Aufgabe besteht darin, antimikrobielle Wirkstoffkombinationen auf der Basis sauerstoffabspaltender Verbindungen zu schaffen, die eine erhöhte antimikrobielle Wirksamkeit und ein breiteres Wirkungsspektrum bei zugleich verbesserter Verträglichkeit mit Haut und Schleimhaut aufweisen und die ein insgesamt günstigeres Nutzen-Risiko Verhältnis besitzen. Die erfindungsgemäße Kombination auf der Basis sauerstoffabspaltender Verbindungen enthält:
chlorabspaltende Verbindungen,
quaternäre Ammoniumverbindungen,
kationenaktive, oberflächenaktive Wirkstoffe,
Tauroolid oder Aluminiumchloridcarbamid,
aliphatische Carbonsäuren oder ihre Salze,
Harnstoff, Allantoin, Panthenol oder Milchsäure
als Einzelstoffe oder Mehrstoffgemische.
Die Kombination weist bezüglich ihrer antibakteriellen Wirksamkeit einen synergistischen Effekt auf. Sie besitzt ein breites Wirkungsspektrum und ist sehr gut verträglich.

DE 4137544 A1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine antimikrobielle Wirkstoffkombination auf der Basis sauerstoffabspaltender Verbindungen zur Antiseptik und Desinfektion von Haut, Schleimhaut und Wunde.

Nach wie vor besteht ein Bedarf an neuen antimikrobiellen Wirkstoffen bzw. Wirkstoffkombinationen mit gunstiger Nutzen-Risiko-Relation. Als Kombinationspartner kommen in erster Linie Wirkstoffe mit gesicherter antimikrobieller Effektivität in Frage, von denen keine gesundheitliche Gefährdung bekannt ist. Dies trifft zum Beispiel für Wasserstoffperoxid und weitere sauerstoffabspaltende Verbindungen zu. Für die Desinfektion hat sich Wasserstoffperoxid auf Grund seiner zu geringen Wirksumme bei allgemeiner Anwendung nicht durchgesetzt (Kramer, A.; Hetmanek, R.; Weuffen, W.; Ludewig, R.; Wagner, R.; Jülich, W. D.; Jahr, H.; Mangk, W.; Berlin, H.; Pohl, C.; Adrian, V.; Husner, G.; Paetzelt, H., (1987): Wasserstoffperoxid. In: Kramer, A.; Weuffen, W.; Krasilnikow, A. P.; Grosche, D.; Bulka, E.; Rehn, D. (Herausgeber): Antibakterielle, antifungale und antivirale Antiseptik - ausgewählte Wirkstoffe (Handbuch der Antiseptik Band II 3. Volk und Gesundheit, Berlin, S. 447 - 481). Hinzu kommt, daß bei einem Wirkstoffgehalt oberhalb etwa 1,5% Wasserstoffperoxid mit einer weichen Verlängerung der Haut zu rechnen ist. Daher hat es nicht an Versuchen gefehlt, die Wirksumme von Peroxiden zu erhöhen. Bekannt ist das für Kombinationen von Wasserstoffperoxid im Konzentrationsbereich von 0,5 bis 5% mit Tensiden im Konzentrationsbereich von 0,5 bis 1%, die aufgrund ihrer Wirksumme sogar zur ästhetischen Bereitung eingesetzt werden. Ebenso ist die Wirkungsverstärkung von Wasserstoffperoxid durch Alkohole, Chlorhexidin, bestimmte Säuren (Ameisen-, Phosphor-, Benzoesäure) sowie durch physikalische Faktoren (UV-Bestrahlung, Ultraschall, relative Luftfeuchtigkeit) bekannt. (Handbuch der Antiseptik Band II 3. Volk und Gesundheit, Berlin, S. 447 - 481). Diese Wirkungsverstärkung ist jedoch mehr additiv als synergistisch.

Als weitere sauerstoffabspaltende Verbindungen werden Peroxidbildner wie Kaliumperoxydomonooxyd bzw. Disulfat, Natriumperborat und Carbamidperhydrat zur Desinfektion bzw. Antiseptik angewendet. Nur zur Desinfektion werden Percarbonsäuren wie Peressigsäure und Perameiensäure bzw. Percarbonsäurebildner wie Monoperoxylphthalothexahydrat angewendet.

Weitere Wirkstoffe mit gesicherter antimikrobieller Effektivität, von denen keine gesundheitliche Gefährdung bekannt ist, sind Natriumhypochlorit und Chloramine; quarternäre Ammoniumverbindungen wie Benzalkoniumchlorid und Cetrimid, Taurolidin oder Aluminiumchloridcarbamid. Diese genannten antimikrobiellen Wirkstoffe werden, einzeln eingesetzt, in relativ hohen Konzentrationen, bezogen auf ihre Wirksumme,

25 angewendet.

Die auch als Invertseifen bezeichneten quarternären Ammoniumverbindungen haben bei der Anwendung verschiedene Nachteile, wie z. B. ihre eingeschränkte, pH-abhängige bakterizide Wirkung und ihre eingeschränkte antivirale Wirkungsweise. Invertseifen dringen gut in die obere Hornschicht und wirken dort gegen die residente Hautflora. Aus diesem Grunde werden sie in großem Umfang zur Handdesinfektion eingesetzt. Da sie jedoch keine Sporen abtöten, sind sie hierfür nur bedingt brauchbar. Ebenso werden sie durch Eiweiß, Fett oder Serum inaktiviert.

Die Verwendung der bisher gebräuchlichen und beispielhaft genannten Einzelwirkstoffe zur Antiseptik und Desinfektion hat einerseits den Nachteil eines geringeren Wirkungsspektrums und andererseits den Nachteil der, aufgrund der in der Regel höheren Einsatzkonzentration, größeren Stoffbelastung der Körperoberfläche.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfundung besteht nun darin, antimikrobielle Wirkstoffkombinationen auf der Basis sauerstoffabspaltender Verbindungen zur Antiseptik und Desinfektion von Haut, Schleimhaut und Wunde zu schaffen, die eine erhöhte antimikrobielle Wirksumme und ein breiteres Wirkungsspektrum bei zugleich verbesselter Verträglichkeit mit Haut, Schleimhaut und Wunde aufweisen und die ein insgesamt günstigeres Nutzen-Risiko-Verhältnis besitzen.

Die Lösung der Aufgabe erfolgt mit einer antimikrobiellen Wirkstoffkombination auf der Basis sauerstoffabspaltender Verbindungen, die dadurch gekennzeichnet ist, daß die sauerstoffabspaltenden Verbindungen, die in einer Konzentration von 0,025 - 3% vorliegen, kombiniert sind mit

- chlorabspaltenden Verbindungen in einer Konzentration von 0,01 bis 3% als Einzelstoff oder Mehrstoffgemische
- quarternären Ammoniumverbindungen in einer Konzentration von 0,01 bis 1% als Einzelstoff oder Mehrstoffgemische
- kationenaktiven, oberflächenaktiven Wirkstoffen in einer Konzentration von 0,01 bis 1% als Einzelstoff oder Mehrstoffgemische
- Taurolidin oder Aluminiumchloridcarbamid in einer Konzentration von 0,01 bis 1%, oder mit
- aliphatischen Carbonsäuren oder ihren Salzen in einer Konzentration von 0,01 bis 4% als Einzelstoff oder Mehrstoffgemische

Zusätzlich wird der erfundungsgemäßen Wirkstoffkombination Harnstoff in einer Konzentration von 0,02 bis 1%, Allantoin von 0,01 bis 0,8% oder Panthenol von 0,05 bis 2,5% als Einzelstoffe oder Mehrstoffgemische zugesetzt.

Die chlorabspaltenden Verbindungen, die quarternären Ammoniumverbindungen, die kationenaktiven, oberflächenaktiven Wirkstoffe, Taurolidin und/or Aluminiumchloridcarbamid und die aliphatischen Carbonsäuren oder ihre Salze sind in der Wirkstoffkombination als Einzelkomponenten oder als Mehrkomponentengemische enthalten.

Die Vorteile dieser Zusammensetzungen liegen in den überraschenderweise auftretenden, bemerkenswerten synergistischen Effekten. Durch den Zusatz von Harnstoff, Allantoin und/oder Panthenol und Milchsäure wird gleichzeitig eine außerordentlich verbesserte Haut- und Schleimhautverträglichkeit erzielt. Die Anwenderkon-

zentrationen können niedrig gehalten werden, so daß eine Verringerung toxisologischer Nebenwirkungen eintritt.

Die Kombination mehrerer Wirkstoffe verweitert das Wirkungsspektrum und gleicht damit Vorteile bezüglich der antimikrobiellen Wirkung von Einzelwirkstoffen aus.

Als Sauerstoffsäpalende Verbindungen, für die sich im Prinzip alle ungünstigen und – insbesondere aus praktischen Gründen – unter bestimmten Bedingungen eine Mindestlagerstabilität aufweisende Verbindungen aus den Gruppen der anorganischen und organischen Peroxide, Hydroperoxyde und Peroxyverbindungen eignen, werden bevorzugt Wasserstoffperoxid und Kaliumperoxydsulfat eingesetzt.

Aus der Gruppe der chlorabspaltenden Verbindungen werden insbesondere Natriumhypochlorit und Tovycloraminatrinitrat, aus der Gruppe der quaternären Ammoniumverbindungen Benzalkoniumchlorid und Cetrimid, aus der Gruppe der aliphatischen Carbonsäuren und ihren Salzen Milchsäure, Aluminiumflikrat, Zitronensäure und Propionsäure, aus der Gruppe der kationenaktiven, oberflächenaktiven Wirkstoffe Octendin vorzugsweise eingesetzt.

Der Einsatz von Mehrstoffgemischen einzelner Verbindungsgruppen ist für bestimmte Einsatzbedingungen durchaus möglich und auch zweckmäßig. Beispielsweise ist das schnell wirkende Natriumhypochlorit relativ unbeständig, insbesondere in Gegenwart von Licht und bei pH-Werten über 7, so daß der Zusatz von Tovycloraminatrinitrat innerhalb des angegebenen Konzentrationsbereiches oder als teilweiser Ersatz des Natriumhypochlorits durchaus angezeigt sein kann.

Der Einsatz eines Mehrstoffgemisches vergrößert vorteilhafterweise zusätzlich das Wirkungsspektrum. Alle anderen hier nicht ausdrücklich genannten Wirkstoffe der oben genannten Gruppen zeigen natürlich ebenfalls erfindungsgemäß die synergistischen Effekte bei der antimikrobiellen Wirksamkeit. Sofern sie toxisch unbedenklich sind und eine Mindestlagerstabilität aufweisen, sind sie vorteilhafterweise in Kombination mit den genannten sauerstoffabspaltenden Verbindungen zur Antiseptik und Desinfektion am und im menschlichen und tierischen Körper geeignet.

Die erfindungsgemäßen antimikrobiellen Wirkstoffkombinationen kommen in wässrigen Lösungen zum Einsatz, die gegebenenfalls Alkoholate enthalten. Der Alkoholzusatz erfolgt zur Verbesserung sowohl der Benerzung als auch der Löslichkeit der Wirkstoffe bei insbesondere langerkettenigen Verbindungen und/oder zur Verringerung der Viskosität der Wirkstoffkombination. Zugleich bewirkt der Alkoholzusatz eine erhöhte antimikrobielle Wirksamkeit. Insbesondere werden Ethanol, Isopropanol oder n-Propanol verwendet. Bei Anwendung der antimikrobiellen Wirkstoffkombination auf einer Schleimhaut, einer schleimhautähnlichen Oberfläche oder auf einer Wunde sollte die Konzentration nicht höher als 10 Vol.-% sein. Bei normaler Haut kann die Alkoholkonzentration bis zu 70 Vol.-% betragen.

Die Erfindung wird an Hand der nachfolgenden Ausführungsbeispielen näher erläutert.

Beispiel I

Die Kombination von Wasserstoffperoxid mit Natriumhypochlorit oder Tovycloraminatrinitrat

Die synergistische Wirkungssteigerung der Kombination wurde im Blockierungs-Aktivierungs-Test nachgewiesen.

Das Testprinzip besteht darin, daß der eine Wirkstoff in Verdunstungsstufen im festen Medium enthalten ist und der Kombinationspartner in vier verschiedenen Konzentrationen in ausgestanzte Agarlöcher von 10 mm Durchmesser, die am Boden mit einem Agartropfen abgedichtet sind, eingepettet wird (Weuffen, W., Mentel, R. (1968): Zusammenhänge zwischen chemischer Konstitution und keimwidriger Wirkung. 22. Mitt. Orientierende Prüfung einiger Benzylisothiocyanate auf Kombinationseffekte mit anderen Substanzen mit Hilfe des Blockierungs-Aktivierungs-Tests. Pharmazie 23, S. 579 – 582). Als Testkeim wurde Pseudomonas aeruginosa eingesetzt.

Entstehen auf den Platten mit ungehemmtem Keimwachstum um die Stanzlöcher Hemmhöfe bzw. nehmen die Hemmhöldurchmesser im Vergleich zur Kontrollplatte ohne Wirkstoffzusatz im Agar zu, liegt eine Wirkungsverstärkung vor. Kommt es auf unbewachsenen Platten um die Stanzlöcher zur Keimbeseidlung, liegt eine antagonistische Interaktion vor. Es wurde jeweils ein Wiederholungsversuch durchgeführt.

Bei der Bewertung der Ergebnisse ist davon auszugehen, daß eine Zunahme des Hemmhöldurchmessers um 2 mm etwa einer Verdopplung der Wirksamkeit entspricht. Damit erreicht die Wirkungszunahme im günstigsten Fall das etwa 20fache der Wirksamkeit von Wasserstoffperoxid allein (Tabelle 1).

23

24

25

26

27

28

29

Tabelle 1

Wirkstoff im Agarstreifen	Verdünnung (%)	Durchmesser der Hemmhöfe (mm) Verdünnungsstufen von H ₂ O:						
		1	2	3	4	0	1	2
Natriumhypochlorit	3,0		45	44	43	40	39	
	1,0		32	31	32	29	27	
	0,5		28	22	22	21	20	
	0,1		26	20	18	20	18	
Tosylchloramidnatrium	1,0	36	33	28	24	26	24	26
	0,5	26	24	19	20	20	19	19
	0,2	22	14	16	15	14	15	15
	0,1	17	16	14	13	13	14	13

Beispiel 2

Kombination von Wasserstoffperoxid mit Milchsäure, Aluminiumacetat, Taurolidin, Aluminiumchloridecarbamid, Octenidin, Cetrimid bzw. Propionsäure

Die Prüfung gemäß Beispiel 1 mit H₂O im Konzentrationsbereich 0,1 bis 3% ergab folgende Wirkungsreihenfolge: Wasserstoffperoxid/Milchsäure bis 10fach, mit Taurolidin 4 bis 10fach, mit Aluminiumchloridecarbamid 2 bis 10fach, mit Octenidin 4 bis 10fach und mit Propionsäure 2 bis 10fach.

Beispiel 3

Kombination von Kalumperroxidisulfat mit Milchsäure, Zitronensäure, Tosylchloramidnatrium bzw. Chlorhexidin

Bei Prüfung gemäß Beispiel 1 war für die Kombination von Kalumperroxidisulfat (1 und 2%) mit Milchsäure (abhängig vom Mischungsverhältnis) eine mehr als 100fache Wirkungsverstärkung, mit Zitronensäure bzw. Tosylchloramidnatrium eine bis zu 14 bis 40fache Wirkungsverstärkung nachweisbar. In Kombination mit Chlorhexidin erreichte die Wirkungsverstärkung etwa den Faktor 1000.

Beispiel 4

Verbesserung der Verträglichkeit von Wasserstoffperoxid durch Kombination mit Milchsäure

Überraschend war die Verbesserung der Verträglichkeit (nachgewiesen an der Chorioallantoismembran) von Wasserstoffperoxid durch Kombination mit Milchsäure. Die Versuchsanordnung war wie folgt: Hühneriere werden 10 Tage lang bebrütet, der Eipol wird abgesägt und die zu prüfenden Lösungen werden auf die freigelegte Chorioallantoismembran aufgetropft (0,1 ml). Die Reizwirkung wird nach folgendem Score beurteilt:

0 = keine Veränderungen

1 = Hyperämie

a = leicht

b = mäßig

c = schwer

2 = Hamorrhagie:

a = vereinzelt

b = häufig

c = massenhaft

3 = Koagulation.

Je nach gewählter Wasserstoffperoxidkonzentration wurden Reizwirkungen bis 2a durch Zusatz von 0,01 bis 0,1% Milchsäure nahezu vollständig kompensiert.

Beispiel 5

Geprüft gemäß Beispiel 4 wurde für folgende Kombinationen eine deutliche Verminderung der Reizwirkung im Vergleich zum Einzelwirkstoff gefunden.

– Wasserstoffperoxid mit Harnstoff, Allantoin und Panthenol allein und als Dreistoffgemisch (geprüfter Konzentrationsbereich der Zusätze 0,1%).

– Kalumperroxidisulfat mit 0,1% Harnstoff

Patentansprüche

1. Antimikrobielle Wirkstoffkombination auf der Basis sauerstoffsäbspaltender Verbindungen zur Antiseptik und Desinfektion von Haut, Schleimhaut und Wunde; dadurch gekennzeichnet, daß die sauerstoffsäbspaltenden Verbindungen in einer Konzentration von 0,025 – 3% kominiert sind mit

- chlorabspaltenden Verbindungen in einer Konzentration von 0,01 – 3% als Einzelstoff oder Mehrstoffgemische
- quartären Ammoniumverbindungen in einer Konzentration von 0,01 – 3% als Einzelstoff oder Mehrstoffgemische
- kationenaktiven, oberflächenaktiven Wirkstoffen in einer Konzentration von 0,01 – 1% als Einzelstoff oder Mehrstoffgemische
- Taurolidin und/oder Aluminiumchloridecarbamid in einer Konzentration von 0,01 – 1% oder mit
- aliphatischen Carbonsäuren oder ihren Salzen in einer Konzentration von 0,01 – 4% als Einzelstoff oder als Mehrstoffgemische und daß zusätzlich
- Harnstoff in einer Konzentration von 0,02 – 1%, Allanton in einer Konzentration von 0,01 – 0,8% Panthenol in einer Konzentration von 0,05 – 2,5%, Milchsäure in einer Konzentration von 0,01 – 0,1% als Einzelstoffe oder Mehrstoffgemische enthalten sind.

2. Antimikrobielle Wirkstoffkombination nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die chlorabspaltenden Verbindungen, die quartären Ammoniumverbindungen, die kationenaktiven, oberflächenaktiven Wirkstoffe, Taurolidin und/oder Aluminiumchloridecarbamid und die aliphatischen Carbonsäuren oder ihre Salze als Einzelkomponenten oder Mehrkomponentengemische enthalten sind.

3. Antimikrobielle Wirkstoffkombination nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die sauerstoffsäbspaltenden Verbindungen anorganische oder organische Peroxide, Hydroperoxide, Peroxsäuren oder ihre Salze sind.

4. Antimikrobielle Wirkstoffkombination nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die chlorabspaltenden Verbindungen Natriumhypochlorit oder Tosylchloramidnatrium sind.

5. Antimikrobielle Wirkstoffkombination nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die quartären Ammoniumverbindungen Benzalkoniumchlorid und Cetrimid sind.

6. Antimikrobielle Wirkstoffkombination nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß ein kationenaktiver, oberflächenaktiver Wirkstoff Octenidin ist.

7. Antimikrobielle Wirkstoffkombination nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die aliphatischen Carbonsäuren oder ihre Salze Milchsäure, Aluminiumlaktat, Zitronensäure und/oder Propionsäure sind.

24

25

26

27

28

29

30

31

32

- Leerseite -